# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## PCT

#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12Q 1/68

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/08971

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 5. März 1998 (05.03.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE97/01894

(22) Internationales Anmeldedatum: 26. August 1997 (26.08.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 35 609.1

26. August 1996 (26.08.96) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): INVITEK GMBH [DE/DE]; Robert-Rössle-Strasse 10, D-13125 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HILLEBRAND, Timo [DE/DE]; Bansiner Strasse 60, D-12619 Berlin (DE). BERNDT, Hans-Christoph [DE/DE]; Florapromenade 24, D-13187 Berlin (DE). BENDZKO, Peter [DE/DE]; Ifflandstrasse 32, D-12623 Berlin (DE).
- (74) Anwalt: BAUMBACH, Fritz; BioTez Berlin-Buch GmbH, Patentstelle, Robert-Rössle-Strasse 10, D-13125 Berlin (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, RU, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: METHOD TO DETECT CLINICALLY RELEVANT MUTATIONS OF THE DNA SEQUENCE OF KI -RAS ONCOGENE, ITS USE AND A TESTKIT FOR EARLY DIAGNOSIS OF TUMOURS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM NACHWEIS KLINISCH RELEVANTER VERÄNDERUNGEN DER DNS-SEQUENZ DES KIRAS-ONKOGENS, SEINE VERWENDUNG UND TESTKIT ZUR FRÜHERKENNUNG VON TUMOREN

#### (57) Abstract

Disclosed is a method to detect clinically relevant mutations of the DNA sequence of the ki-ras oncogene in stool DNA, its use and a test kit based thereon for early diagnosis of tumours, especially tumours of the pancreas and the colon. According to the invention the method of detection is distinguished by extraction of genomic DNA from stool samples in a series of cleaning operations designed to eliminate inhibitor substances, and by base-complementary hybridization reaction by adding six different oligonucleotides with a defined complementarity to the clinically relevant mutated sequence fragments of the ki-ras gene.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis klinisch relevanter Veränderungen der DNS-Sequenz des Ki-ras-Onkogens in Stuhl-DNS, seine Verwendung sowie einen darauf aufbauenden Testkit zur Früherkennung von Tumoren, insbesondere von Tumoren des Pankreas und Colon. Das Nachweisverfahren ist erfindungsgemäß gekennzeichnet durch Extraktion genomischer DNS aus Stuhlproben über multiple Reinigungsschritte zur Eliminierung inhibitorischer Stoffe und basenkomplementäre Hybridisierungsreaktion durch Zugabe von sechs verschiedenen Oligonukleotiden mit definierter Komplementarität zu klinisch relevanten veränderten Sequenzabschnitten des Kiras-Gens.

WO 98/08971 PCT/DE97/01894

Verfahren zum Nachweis klinisch relevanter Veränderungen der DNS-Sequenz des Ki-ras-Onkogens, seine Verwendung und Testkit zur Früherkennung von Tumoren

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis klinisch relevanter Veränderungen der DNS-Sequenz des Ki-ras-Onkogens in DNS, vorzugsweise in Stuhl-DNS, seine Verwendung sowie einen Testkit zur Früherkennung von Tumoren, insbesondere von Tumoren des Pankreas und Dickdarms.

Dickdarm- und Pankreastumore zählen zu den weltweit häufigsten Krebserkrankungen und stehen an dritter bzw. vierter Stelle in der Mortalitätsstatistik von Malignomen. Die Problematik dieser Erkrankungen tritt besonders deutlich beim Pankreaskarzinom zutage. Bedingt durch einen über lange Zeit symptomlosen Verlauf werden Pankreaskarzinome so spät diegnostiziert, daß die durchschnittliche 5-Jahre-überlebensrate der Patienten trotz ausgefeilter chirurgischer Techniken 2% nicht übersteigt.

Gegenwärtig gibt es keine befriedigenden Laborparameter für die Früherkennung von Pankreastumoren. Zur Diagnostik kolorektaler Hämokkult-Test eingesetzt, bei welchem Karzinome wird der okkultes Blut im Stuhl nachgewiesen wird. Die analytische Aussagekraft dieses Testes ist unbefriedigend, weil okkultes im Stuhl auch bei nichtmalignen Erkrankungen wie Hämorrhoiden auftritt, und weil positive Befunde darüber hinaus auch durch eine Vielzahl interferierender Stuhlkomponenten wie Peroxydasen und Katalasen verursacht sein können. Andererseits ist bekannt, daß Tumoren mit einem Durchmesser von weniger als im Hämokkult-Blut abgeben, um nicht genügend Testverfahrens aufzufallen.

So liegt selbst bei fortgeschrittenen Dickdarmtumoren die diagnostische Sensitivität des Hämokkult-Testes bei nur 50-70%.

Eine mögliche Alternative für die Früherkennung von Pankreasund Dickdarmtumoren bietet der molekularbiologische Nachweis von relevanten Mutationen in Onkogenen, v rzugsweise im Protoonkogen Ki-ras. So konnte nachgewiesen werden, daß Mutationen im Ki-ras Protoonkogen bei 75-90% von Pankreaskarzinomem (Almoguera, S., Shiate, D., Forrester, K., Martin, J., Arnheim, N., Perucho, M. (1988) Cell 53, 549-554) sowie bei wenigstens 50% kolorektaler Karzinomen (Forrester, K., Alomugera, C., Han, K., Grizzle, W.E., Perrucho, M. (1987) Nature 327, 298-303) vorkommen.

Die Frequenz beim Pankreaskarzinom ist bisher die höchste, welche für ein Onkogen bei einem spezifischen Tumor gefunden wurde.

Darüber hinaus sind die relevanten Mutationen auf die Kodons von drei Aminosäuren beschränkt; beim Pankreaskarzinom nur auf eine Aminosäure. Dieser Umstand kann den Mutationsnachweis beträchtlich vereinfachen.

Sowohl bei Dickdarm- als auch bei Pankreastumoren gibt es die Möglichkeit eines nicht invasiven Nachweises des Onkogenstatus im Stuhl. Ein solcher Nachweis wurde erstmals 1992 von Sidransky und Mitarbeitern gezeigt (Sidransky, D., Tokino, T., Hamilton, S.R., Kinler, K.W., Levin, B., Vogelstein, B. (1992); Science 256, 102-105). Er gelingt, weil zum einen eine genügende Zahl von Pankreas-und Darmepithelzellen in den Stuhl gelangen, wobei Tumorzellen unter den Bedingungen im Stuhl möglicherweise stabiler sind als normale Epithelien. Zum zweiten besitzen Bakterien keine Gene für Ki-ras, so daß die Diagnostik nicht durch die Interferenz von Darmflora und Epithelzellen beeinträchtigt wird. Über die Detektion von aktiviertem Ki-ras lassen sich Adenome bis zu einer Größe von 1 cm³ diagnostizieren.

Trotz dieser günstigen Vorbedingungen für eine labordiagnostische Anwendung findet sich bis heute kein Nachweisverfahren für Ki-ras Mutationen in Stuhl-DNS, das routinemäßig eingesetzt werden kann.

Das Hauptproblem hierbei liegt in der enormen Schwierigkeit begründet, DNS von ausreichender Qualität mit einem vertretbaren Aufwand aus Stuhlproben zu isolieren. Die zur Zeit am häufigsten praktizierte Extraktionsmethode beinhaltet eine Reihe von mehrstündigen Reinigungsschritten und erstreckt sich in seiner Gesamtdurchführung auf mindestens eine Arbeitswoche.

Auch weitere Verbesserungen dieser Methode durch Caldas und Mitarbeiter erfordern auch einen mehrtägigen Durchführungsaufwand (Caldas, C., Hahn, S.A., Hruban, R.H., Redston, M.S., Yeo, C.J., Kern, S.E. (1994); Cancer Res. 54, 3568-3573).

Stuhl ist ein komplexes Gemisch aus abgeschilferten Zellen, Mikroorganismen, unverdauten Nahrungsbestandteilen, Schleimund Farbstoffen sowie anderen löslichen und unlöslichen Komponenten des Gastrointestinaltraktes. Eine solche komplexe Zusammensetzung bedingt das Vorhandensein einer Vielzahl von inhibitorischen Stoffen, welche sowohl als kontaminierende Bestandteile der isolierten DNS-Lösung wie auch direkt in die DNS intercalieren oder an der DNS gebunden sind und aus diesem Grunde eine Verwendung der isolierten DNS für weitere Untersuchungen verhindern.

Der Erfindung lag deshalb die Aufgabe zugrunde, ein routinemäßig einsetzbares Nachweisverfahren für ein entsprechendes Gendiagnostiksystem zu entwickeln, wobei einer geeigneten DNS-Extraktionsmethode eine Schlüsselfunktion für die Etablierung eines routinetauglichen und letzlich auch automatisierbaren Ki-ras Tests zukommt, sowie einen darauf aufbauenden Testkit bereitzustellen.

Die Aufgabe wird gemäß der Ansprüche 1 bis 15 realisiert. Sie wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß über multiple Reinigungsschritte aus Materialproben, vorzugsweise aus Stuhlproben genomische DNS extrahiert wird, wobei alle inhibitorischen Stoffe hochselektiv eliminiert werden, so daß die isolierte genomische DNS problemlos für weitere Anwendungen verfügbar ist.

4

Ausgangsmaterialen im Sinne der Erfindung können sein Stuhlproben, Biopsieproben aus gastrointestinalen Polypen nach endoskopischer Entnahme, ercp-Flüssigkeiten aus Pankreas, Sputun, ggf. auch Blut, Plasma, Serum und Urin.

Insbesondere Stuhlproben werden erfindungsgemäß in einem ersten Schritt mit Materialien, die Adsorptionseigenschaften aufweisen, zur Entfernung inhibitorischer Stoffe inkubiert. Die in den Proben enthaltenen Zellen werden mit einem Puffer, der chaotrope Salze enthält, lysiert.

Die nachfolgend an ein mineralisches Trägermaterial gebundene genomische DNS wird in einem weiteren Waschprozeß weiter aufgereinigt und danach mittels eines Puffers geringer Trägermaterial abgelöst. Ionenstärke VOM In einem abschließenden Aufreinigungsschritt werden dann auch die in die oder an die DNS gebundenen Stoffe (Inhibitoren) entfernt. Gerade diese in oder an DNS gebundenen Stoffe stellen potente Inhibitoren dar. Diese werden durch Inkubation der bereits isolierten DNS mit einem Puffer mit einer Ionenstärke > 4M, welcher ein chaotropes Salz enthält, so z.B. aus Natriumjodid von der DNS verdrängt. Eine anschließende Trägermaterials zur erneuten Bindung der DNS, nachfolgendes Waschen und Elution der DNS bilden den Abschluß Reiniquique refahrens. Die auf diese Weise isolierte DNS aus den Proben steht nun weiteren molekularbiologischdiagnostischen Techniken zur Verfügung.

Im einzelnen werden erfindungsgemäß folgende Reinigungsschritte durchgeführt:

- a) Gegebenenfalls Inkubation mit vorzugsweise chromatographischen Materialien mit Adsorptionseigenschaften, vorzugsweise mit einer Lösung aus Aktivkohle, zur Entfernung inhibitorischer Stoffe bei Verwendung einer Stuhlprobe;
- b) Lyse der in den Materialproben enthaltenen Zellen mit einem Puffer, der chaotrope Salze enthält, wi z. B. Guanidinisothiocyanat, Guanidinhydrochlorid, Lithiumchlorid oder Lithiumchlorid/Harnstoff-Genische mit Ionenstärken >4M;

- c) Inkubation des Lysates mit einem mineralischen Trägermaterial zur Bindung der DNS; vorzugsweise handelt es sich bei dem Trägermaterial um hochdisperse, nichtporöse  $SiO_2$ -Partikeln mit einer Korngröße von 7 nm 1  $\mu$ m, vorzugsweise 40 nm, bei einer spezifischen Oberfläche von  $10-300~\text{m}^2/\text{g}$ , vorzugsweise  $50~\text{m}^2/\text{g}$ ,
- d) Abtrennung der Trägermaterials vom Lysat durch Zentrifugation,
- e) Waschen der am Trägermaterial gebundenen DNS, vorzugsweise einem Waschpuffer bestehend aus 50 mM NaCl, 10 mM Tris HCl und
- 1 mM EDTA sowie 70%v/v Ethanol, und Ablösen der DNS durch Inkubation des Trägermaterials mit einem Puffer geringer Ionenstärke, vorzugsweise 10 mM Tris HCl;0,1 mM EDTA bei einer Temperatur von 48-65°C,
- f) Inkubation der abgelösten genomischen DNS mit einem Puffer, welcher ein chaotropes Salz enthält, vorzugsweise aus Natriumjodid, Natriumperchlorat oder Kaliumjodid mit Ionenstärken >4M bei kontinuierlichem Schütteln, vorzugsweise mit 5M Natriumjodid, zur Entfernung an die DNS gebundenen Substanzen aus der genomischen DNS,
- g) Inkubation der Pufferlösung mit der genomischen DNS erneut mit einem mineralischen Trägermaterial, vorzugsweise aus hochdispersen, nichtporösen  $SiO_2$ -Partikeln mit einer Korngröße von 7 nm 1  $\mu$ m, vorzugsweise 40 nm, bei einer spezifischen Oberfläche von  $10-300 \text{ m}^2/\text{g}$ , vorzugsweise  $50 \text{ m}^2/\text{g}$ ,
- h) Abtrennen der Lösung vom mineralischen Trägermaterial durch Zentrifugation,
- i) Waschen des Trägermaterials mit der gebundenen DNS, vorzugsweise mit einem Puffer bestehend aus 50 mM NaCl, 10 mM Tris HCl und 1 mM EDTA sowie 70%v/v Ethanol, und wiederum Ablösen der gebundenen genomischen DNS mit einem Puffer geringer Ionenstärke, bevorzugt 10 mM Tris HCl, 0,1 mM EDTA bei einer Temperatur von 48-65°C.

Das Extraktionsverfahren wird gemäß der Erfindung bevorzugt als batch- Verfahren oder als säulenchromatographisches Verfahren oder als chromatographisches Verfahren in Mikrotiterplattenformat durchgeführt.

Das gesamte Extraktionsverfahren benötigt weniger als 2h für 10 unterschiedliche Proben und löst erstmalig in idealster Weise das Problem der Extraktion genomischer DNS aus Stuhlproben und anderen Materialien. Die Erfindung erlaubt die Isolierung von DNS aus abgeschilferten Zellen aus Stuhlproben in extrem kurzer Zeit, wobei überraschenderweise durch den bevorzugten Einsatz einer Lösung aus Aktivkohle im erfinderischen Reinigungsverfahren inhibitorische Stoffe, welche nicht direkt an die genomische DNS gebunden sind, eliminiert werden konnten.

Der erfindungsgemäße Nachweis klinisch relevanter Veränderungen der DNS Sequenz des Ki-ras Gens erfolgt anschließend über basenkomplementäre Hybridisierungsreaktionen nach an sich bekannten Techniken mit mindestens sechs verschiedenen Oligonukleotiden mit definierter Komplementarität zu möglichen mutativ veränderten Sequenzabschnitten des Ki-ras Gens.

Nach erfolgter Extraktion der genomischen DNS aus der klinischen Probe schließt sich die Erzeugung der zu analysierenden Ki-ras-Sequenz an.

Die Oligonukleotide und die nachzuweisenden sequenzveränderten Abschnitte des Ki-ras Gens werden inkubiert, wobei entweder die Oligonukleotide oder die nachzuweisenden sequenzveränderten Abschnitte des Ki-ras Gens markiert sind und der Nachweis des Hybridisierungsergebnisses über die Markierung detektiert wird oder andere an sich bekannte Nachweisverfahren für Duplex-DNS zum Nachweis des Hybridisierungsergebnisses verwendet werden.

Die Oligonukleotide und/oder die sequenzveränderten Abschnitte des Ki-ras Gens oder hybridisierte DNS befinden sich dazu an einer festen Phase, die vorzugsweise eine Mikrotiterplatte, ein Lichtwellenleiter oder ein Siliciumchip ist, besonders bevorzugt eine Mikrotestplatte.

Die Amplifikationsreaktion erfolgt mit einem Primerpaar, wobei einer der Primer an seiner 5'-Position mit einer Markierung, vorzugsweise einer Biotin-Markierung, gekoppelt ist. Das nach einer Vervielfälltigungsreaktion generierte DNS-Fragment ist dadurch ebenfalls markiert. Diese Markierung ermöglicht nachfolgend die Kopplung des amplifizierte Ki-ras-Fragmentes in einer bevorzugten Ausführungsvariante an die Oberfläche einer Streptavidin beschichteten festen Phase, vorzugsweise an die Oberfläche einer Mikrotestplatte über eine Streptavidin-Biotin-Brücke.

Das an der Oberfläche gebundene doppelsträngige Fragment wird unter Zugabe einer an sich bekannten Denaturierungslösung, wie z.B. NaOH, in einen Einzelstrang überführt. Auf der Oberfläche der Mikrotestplatte verbleibt nach Absaugen der Denaturierungslösung nur der über die Biotin-Streptavidin-Brücke fixierte DNS-Strang. Dieser ist somit der Analyt und auf das Vorhandensein von Einzelbasenentspricht dem Ki-ras-Abschnitt. Der untersuchenden mutationen plattenfixierte Ki-ras-Einzelstrang wird in nachfolgenden allelspezifischen Oligonukleotiden mit Schritten unter einem Standard-(Hybridisierungssonden) Oligonukleotide Die inkubiert. Hybridisierungspuffer möglichen Ki-ras jeweils einer entsprechen dabei Punktmutation bzw. der Ki-ras Wildtypsequenz. Die Auswahl der Oligonukleotide erfolgte erfindungsgemäß unter dem Aspekt, die Hybridisierungreaktionen für jede der verschiedenen allelspezifischen Oligonukleotide unter absolut durchzuführen, Reaktionsparametern identischen Mutationstests simultan für unterschiedliche Punktmutationen auf einer Mikrotestplatte zu realisieren.

Die 6 Oligonukleotide weisen vorzugsweise die Sequenzen

<sup>5&#</sup>x27;-GTT-GGA-GCT-CGT-GGC-GTA-3'

<sup>5&#</sup>x27;-GTT-GGA-GCT-TGT-GGC-GTA-3'

<sup>5&#</sup>x27;-GTT-GGA-GCT-AGT-GGC-GTA-3'

<sup>5&#</sup>x27;-GTT-GGA-GCT-GCT-GGC-GTA-3'

8

5'-GTT-GGA-GCT-GAT-GGC-GTA-3'

5'-GTT-GGA-GCT-GTT-GGC-GTA-3'.

Der entscheidende Schritt für den Nachweis einer Einzelbasenmutation besteht in hochoptimierten Reaktionsbedingungen für essentielle Waschschritte nach der erfolgten Hybridisierungsreaktion.

Gemäß der Erfindung erfolgen ein bis fünf, vorzugsweise drei, Waschschritte nach einer 15 bis 45-minütigen, vorzugsweise 30 minütigen, Inkubationszeit bei 38 - 45 °C, vorzugsweise 42 °C, bei jeweils 5 bis 15 Minuten, vorzugsweise 10 Minuten, mit einer Waschlösung aus SDS und SSC bei einer Temperatur von 45 bis 55 °C, vorzugsweise 0,03 % SDS und 0,03 % SSC bei 50 °C und 10 Minuten.

Entscheidend dabei ist, daß nur bei vollständiger Basenkomplementarität zwischen Ki-ras-Target und Hybridisierungsoligonukleotid jeweiligen ein Hybridisationsprodukt erhalten bleibt, jede Baseninkomplementarität aber zur selektiven Entfernung der Oligonukleotidsonde führt.

Diese Bedingungen konnten im erfinderischen Verfahren in idealster Weise gelöst werden. Die optimierten Bedingungen der Waschschritte erlauben dabei zusätzlich die simultane Testdurchführung zum Nachweis von sechs verschiedenen Ki-ras-Mutationen auf einer Testplatte.

Der Nachweis des Hybridisierungsergebnisses erfolgt über eine dem Fachmann an sich bekannten indirekt enzymatischen kolorimetrischen Detektion. Diese basiert darauf, daß die Hybridisierungsoligonukleotide mit einer Standardmarkierung z.B. Digoxigenin oder FITC versehen sind, gegen welche enzymkonjugierte Antikörper eingesetzt werden. Nach Zugabe einer Substratlösung wird letztlich via Durchlichtmessung in einem Mikrotestplatten-Reader die Intensität der Farbreaktion bestimmt. Sie ist das Parameter für die Befundung des Hybridisierungsergebnisses. Mitgeführte Standard-DNS Proben für eine Ki-ras Mutation bzw. für Ki-ras Wildtyp w rder

Bezugsgrößen für die Bewertung der Probenanalysen herangezogen.

Das Nachweisverfahren wird bevorzugt in Mikrotiterplatten durchgeführt und hat somit den Vorteil, daß die Möglichkeit der Analyse einer Vielzahl unterschiedlicher Proben besteht, wodurch eine Automatisierung des Verfahrens ermöglicht wird.

Nachweisverfahren von Mutationen über Bisher bekannte mittels bekannter Hybridisierungsreaktionen werden nur z.B. Dot-Blotmolekularbiologischer wie Techniken, durchgeführt, Hybridisierungen, an Filtermembranen welchen der Nachweis der Hybridisierungsreaktion über die Detektion einer radioaktiven Markierung erfolgt. Ein solches Verfahren ist extrem zeitaufwending und durch die Verwendung radioaktiver Nachweisverfahren zudem hochgefährlich, ebenso ist eine Automatisierbarkeit nicht möglich.

Das erfinderische Verfahren benötigt einschließlich der DNS-Extraktion aus den Proben ca. 8h. Dies ist ein Zeitaufwand, welcher es zum ersten Mal ermöglicht, den Ki-ras Status in einer routinemäßigen Labordiagnotik als den wohl wichtigsten klinischen Parameter für die Früherkennunng maligner Veränderungen, vorzugsweise von Kolon und Pankreas zu nutzen.

Eine solche Diagnostik wird wesentlich dazu beitragen, die Mortalitätsraten dieser Erkrankungen senken zu helfen.

Die Erfindung betrifft außerdem einen Testkit zum Nachweis von Mutationen im Ki-ras-Gen. Diese ist durch einen modularen Aufbau charakterisiert und besteht aus:

- 1. DNS-Extraktionssystem, vorzugsweise
- a) eine Lösung aus Aktivkohle, zur Entfernung inhibitorischer Stoffe bei Verwendung ein r Stuhlprobe,

#### **ERSATZBLATT (REGEL 26)**

10

- b) zur Lyse der in den Materialproben enthaltenen Zellen einen Puffer, der chaotrope Salze enthält, wie z. Guanidinisothiocyanat, Guanidinhydrochlorid, Lithiumchlorid oder Lithiumchlorid/Harnstoff-Gemische mit Ionenstärken >4M; besonders bevorzugt Guanidinisothiocyanat; DTT, Natriumcitrat,
- c) zur Inkubation des Lysates einen mineralischen Träger Bindung der DNS; vorzugsweise hochdisperse, nichtporöse Sio,-Partikel mit einer Korngröße von 7 nm - 1  $\mu$ m, vorzugsweise 40 nm, bei einer spezifischen Oberfläche von  $10-300 \text{ m}^2/\text{g}$ , vorzugsweise 50 m²/g,
- d) einen Waschpuffer bestehend aus 50 mM NaCl, 10 mM Tris HCl 1 mM EDTA sowie 70%v/v Ethanol, und Ablösen der DNS Inkubation des Trägermaterials mit einem Puffer geringer Ionenstärke, vorzugsweise 10 mM Tris HCl;0,1 mM EDTA,
- e) zur Inkubation der abgelösten genomischen DNS einen weiteren Puffer, welcher ein chaotropes Salz enthält, vorzugsweise aus Natriumjodid, Natriumperchlorat Kaliumjodid oder mit Ionenstärken >4M, besonders bevorzugt 5 M Natriumjodid,
- i) zum Waschen des Trägermaterials mit der gebundenen DNS, vorzugsweise einen Puffer bestehend aus 50 mM NaCl, 10 mM Tris HCl und 1 mM EDTA sowie 70%v/v Ethanol,
- 2. Primermixen zur selektiven Amplifikation der zu untersuchenden Ki-ras-Targetsequenz,
- 3. Kontrollzellinien-DNA zur Amplifikation von Wildtyp bzw. Mutationstyp einer Ki-ras-Zellinie,
- 4. 6 Oligonukleotidsonden mit den Sequenzen
  - 5'-GTT-GGA-GCT-CGT-GGC-GTA-3'
  - 5'-GTT-GGA-GCT-TGT-GGC-GTA-3'
  - 5'-GTT-GGA-GCT-AGT-GGC-GTA-3'
  - 5'-GTT-GGA-GCT-GCT-GGC-GTA-3'

5'-GTT-GGA-GCT-GAT-GGC-GTA-3'

5'-GTT-GGA-GCT-GTT-GGC-GTA-3',

5. eine feste Phase, vorzugsweise eine Mikrotestplatte einschließlich für den Platten-Assay notwendiger Reagenzien wie oben beschrieben.

Das System wird vorzugsweise für die Untersuchung von Stuhl-DNS zur Früherkennung von gastrointestinalen Tumoren, speziell für die Früherkennung präneoplastischer kolorektaler proliferativer Erkrankungen eingesetzt.

Durch die Universalität des DNS-Extraktionsverfahrens und über den modularen Aufbau des Testkits besteht aber auch die Möglichkeit, andere klinisch relevante Ausgangsmaterialien auf Ki-ras-Mutationen zu untersuchen. Dabei bleibt das Nachweissystem immer konstant.

Die eigenen Untersuchungsergebnisse erbrachten so auch den Nachweis von Ki-ras Mutationen nach erfolgter DNS-Extraktion besteht Pankreassekreten (ercp-Proben). Es erstmalig die Möglichkeit des Auffindens von Risikopatienten für Pankreastumoren nach Untersuchung dieses Probenmaterials. Dem Fachmann ist bekannt, daß endzündliche Prozesse des Pankreas (akute oder chronische Pankreatiden) häufig in Ein vorhandener können. entarten maligne Phänotypen Pankreastumor ist zum Zeitpunkt seines Nachweises aber nicht mutativen Nachweis von kurativ behandelbar. Der Veränderungen im Ki-ras-Gen kann somit als entscheidender Parameter für eine diesbezügliche Prognose herangezogen werden.

Das erfinderische Verfahren eignet sich darüber hinaus auch in idealer Weise zur Untersuchung von Biopsieproben aus gastrointestinalen Polypen nach endoskopischer Entnahme. Auch bei diesen Proben kann über die Detektion von Ki-ras Mutationen frühzeitig eine potentiell bestehende mögliche maligne Veränderungen diagnostiziert und können Patienten als

Risikopatienten eingestuft werden. Über eine rechtzeitig erfolgende chirurgische Entfernung Ki-ras-mutierter Polypen kann so die Entstehung eines Tumors unterbunden werden. Bis heute findet eine solche Diagnostik auf Grund des Fehlens eines routinetauglichen Nachweissystems nicht statt.

Gemäß der Erfindung werden zur Untersuchung der Ki-ras-Targetsequenz mindestens 6 verschiedenen Oligonukleotide, die definierte Komplementarität zu bekannten mutativ veränderten Sequenzabschnitten des Ki-ras Gens aufweisen, eingesetzt. Damit besteht die Möglichkeit, mehr als 80% aller in Zusammenhang mit einem malignen Phänotyp stehenden Ki-ras Mutatione eindeutig zu detektieren.

Anschließend soll die Erfindung an einem Beispiel näher erläutert werden.

#### Ausführungsbeispiel:

### Nachweis von Ki-ras-Punktmutatioen in Stuhl-DNS

Überführen von ca. 300-500 mg einer Stuhlprobe in ein 2.0 ml Eppendorf-Reaktionsgefäß. Zugabe von 350  $\mu$ l einer Waschlösung (NaCl, Tris; EDTA) und vortexen.

Zentrifugation für 2 min bei 14000 rpm und Überführen des Überstandes in ein neues 2.0 ml Eppendorf-Reaktionsgefäß.

Zugabe von 250  $\mu$ l einer Lösung aus Aktivkohle; 10 min Schütteln der Probe. Zentrifugation für 2 min bei 14000 rpm und Überführen des Überstandes in ein neues 1,5 ml Eppendorf-Reaktionsgefäß. Zentrifugation für 1 min bei 14000 rpm und Überführen des Überstandes in ein neues 2,0 ml Eppendorf-Reaktionsgefäß.

Zugabe von 1 ml Puffer (Guanidinisothiocyanat; DTT, Natriumcitrat) zur Zell-Lyse und Inkubation für 30 min bei Raumtemperatur.

Zugabe von 20  $\mu$ l einer mineralischen Trägersuspension aus hochdispersen, nichtporösen SiO<sub>2</sub>- Partikeln mit einer Korngröße von ca. 40 nm, bei einer spezifischen Oberfläche von ca. 50 m²/g, und Inkubation für 5 min bei Raumtemperatur. Zentrifugation für 1 s bei 10000 rpm und sorgfältiges Entfernen des Überstandes.

Zugabe von 1 ml Waschpuffer (NaCl, Tris, EDTA, Ethanol) und Resuspendieren des Pellets. Zentrifugation für 1 s bei 10000 rpm und sorfältiges Entfernen des Überstandes. Zweimaliges Wiederholen des Waschschrittes. Kurze Inkubation des geöffneten Reaktionsgefäßes bei 60°C bis zur vollständigen Entfernung des Ethanols.

Zugabe von 100  $\mu$ l eines Elutionsmittels (10mM Tris-HCl; 0.1mM EDTA), Resuspendieren des Pellets und Inkubation des Reaktionsgefäßes für 5 min bei 60°C. Zentrifugation für 2 min bei 14000 rpm und Überführen des Überstandes in ein neues 1,5 ml Eppendorf-Reaktionsgefäß. Mischen der isolierten DNS mit einer Lösung aus Natriumjodid unter leichtem Schütteln für 5 min.

Erneute Zugabe von 15  $\mu$ l der mineralischen Trägersuspension zur Pufferlösung mit der genomischen DNS und Inkubation für 5 min auf Eis. Zentrifugation für 1 s bei 10000 rpm und sorfältiges Entfernen des Überstandes.

Zugabe von 1 ml Waschpuffer und Resuspendieren des Pellets. Zentrifugation für 1 s bei 10000 rpm und sorfältiges Entfernen des Überstandes. Zweimaliges Wiederholen des Waschschrittes. Kurze Inkubation des geöffneten Reaktionsgefäßes bei  $60^{\circ}$ C bis zur vollständigen Entfernung des Ethanols. Zugabe von 50  $\mu$ l Elutionspuffer (10 mM Tris-HCl; 0.1 mM EDTA), Resuspendieren des P llets und Inkubation

des Reaktionsgefäßes für 5 min bei 60°C. Zentrifugation für 2 min bei 14000 rpm und Überführen des Überstandes in ein neues 1,5 ml Eppendorf-Reaktionsgefäß.

Nach der erfolgten DNS-Extraktion werden  $1-10\mu l$  der DNS für die enzymatische Vervielfältigung der zu untersuchenden spezifischen Targetsequenz des Ki-ras Gens mittels Polymerase Kettenreaktion (PCR) eingesetzt.

In einer ersten PCR-Reaktion erfolgt dabei die Amplifikation einem Primermix, bei welchem während der Amplifikationsreaktion von Ki-ras-Wildtyp-DNA eine Restriktionschnittstelle wird. generiert In alle amplfizierten DNA-Fragmente welche nicht wildtypkonform sind, erfolgt dagegen kein Einbau dieser Schnittstelle.

Nach der erfolgten Amplifizierungsreaktion wird unter Einsatz eines Restriktionsenzyms der Ki-ras-Wildtyp zerschnitten.

In einer zweiten Amplifikationsreaktion werden 1-2  $\mu$ l des Restriktionsanatzes als Template DNS eingesetzt. Dabei erfolgt nunmehr die selektive Anreicherung der ungeschnittenen mutierten Ki-ras-Fragmente. Diese Amplifikationsreaktion erfolgt mit einem Primerpaar, bei welchem ein Primer an seiner 5'-Position Biotin-markiert ist.

Nach erfolgter Amplifikationsreaktion werden 1-5  $\mu$ l des Amplifikationsproduktes in 420  $\mu$ l eines Bindungspuffers (Tris; EDTA, NaCl) aufgenommen.

Jeweils 50  $\mu$ l dieses Ansatzes werden auf 7 Löcher (Wells) einer Mikrotestplatte verbracht. Diese Wells dienen nachfolgend der Analyse des Ki-ras-Fragmentes auf mutative Veränderungen.

Nach einer kurzen Inkubation wird die Bindungspufferlösung abg saugt, 50  $\mu$ l einer Denaturierungslösung (NaOH) zugegeben und unter leichtem Schütteln inkubiert. Hierbei erfolgt nun die Generierung eines DNA-Einzelstranges, gegen welchen

nachfolgend eine jeweils sequenzspezifische Hybridisierung durchgeführt wird. Nach Entfernung des nicht an der Plattenoberfläche fixierten zweiten DNA-Stranges mit einem Waschpuffer (Tris, EDTA, NaCl) wird jedes der 7 Wells der Mikrotestplatte mit einer der spezifischen z.B. Digoxygenin oder FITC markierten Oligonukleotidsonden unter einem Standard-Hybridisierungspuffer benetzt.

Nach einer 30 minütigen Inkubationszeit bei 42°C erfolgt die Hybridisierung der jeweiligen Sonden mit dem an der Plattenoberfläche gebundenen Ki-ras-Fragment.

Die Spezifität des Nachweises wird durch nachfolgend durchzuführende Waschschritte unter hochstringenten Konditionen erreicht. Diese Waschschritte erfolgen mit einer Lösung aus 0,03% SDS; 0,03xSSC bei 50°C für 3x10min. Unter diesen Konditionen werden alle Sonden, die keine vollständige Basenkomplementarität zur Ki-ras-Targetsequenz aufweisen, entfernt.

In nachfolgenden Schritten erfolgt nach an sich bekannten klassischen kolorimetrischen Verfahren die Detektion des Hybridisierungsergebnisses unter Verwendung eines Mikrotestplatten-Readers. Die gemessene Signalstärke dient dabei als das Auswertungskriterium für den Nachweis eines Hybridisierungsproduktes, und somit als Nachweis auf das Vorliegen einer Mutation oder von Wildtyp Ki-ras.

WO 98/08971

#### Patentansprüche

1. Verfahren zum Nachweis klinisch relevanter Veränderungen der DNS-Sequenz des Ki-ras Onkogens in DNS

16

#### gekennzeichnet durch

- Extraktion genomischer DNS aus Materialproben über multiple Reinigungsschritte zur Eliminierung inhibitorischer Stoffe und
- basenkomplementäre Hybridisierungsreaktion durch Zugabe von sechs Oligonukleotiden mit definierter Komplementarität zu veränderten Sequenzabschnitten des Ki-ras Gens.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Extraktion der genomischen DNS erfolgt durch:

- Lyse der in der Probe enthaltenen Zellen mit einem Puffer, der chaotrope Salze enthält;
- Inkubation des Lysates mit einem mineralischen Trägermaterial zur Bindung der DNS;
- Abtrennung des Trägermaterials VOM Lysat durch Zentrifugation;
- Waschen der am Trägermaterial gebundenen DNS und Elution der DNS durch Inkubation des Trägermaterials mit einem Puffer geringer Ionenstärke;
- Inkubation der abgelösten genomischen DNS mit einem Puffer, welcher ein chaotropes Salz enthält zur Entfernung von an die DNS gebundenen Substanzen aus der genomischen DNS;
- Inkubation der Pufferlösung mit der genomischen DNS erneut mit einem mineralischen Trägermaterial;
- Abtrennen der Lösung vom mineralischen Trägermaterial durch Zentrifugation;
- Waschen des Trägermaterials mit der gebundenen DNS und erneut Elution der gebundenen genomischen DNS mit einem Puffer geringer Ionenstärke.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß

Stuhlproben als Ausgangsmaterial dienen, die in einem ersten Schritt mit Materialien mit Adsorptionseigenschaften zur Entfernung inhibitorischer Stoffe inkubiert werden.

- 4. Verfahren nach Anspruch 3,
  - dadurch gekennzeichnet, daß

als chromatographisches Material eine Lösung aus Aktivkohle eingesetzt wird.

5. Verfahren nach Anspruch 2,

dadurch gekennzeichnet, daß

- als chaotrope Salze Guanidinisothiocyanat, Guanidinhydrochlorid, Lithiumchlorid oder Lithiumchlorid/Harnstoff-Gemische mit Ionen-stärken > 4M Verwendung finden,
- als mineralische Trägermaterialien nichtporöse  $SiO_2$  Partikel mit einer Korngröße von 7 nm 1  $\mu$ m, vorzugsweise 40 nm, bei einer spezifischen Oberfläche von  $10-300 \text{ m}^2/\text{g}$ , vorzugsweise 50 m<sup>2</sup>/g, eingesetzt werden,
- als Waschpuffer ein Gemisch bestehend aus 50 mM NaCl, 10 mM Tris HCl und 1 mM EDTA sowie 70%v/v Ethanol dient,
- zur Elution als Puffer niedriger Salzkonzentration 10 mM Tris HC, 0,1 mM EDTA eingesetzt wird und die Elution bei einer Temperatur von 48-65°C stattfindet und
- die erneute Inkubation der eluierten genomischen DNS mit einem Puffer aus Natriumjodid, Natriumperchlorat oder Kaliumjodid mit Ionenstärken >4M bei kontinuierlichem Schütteln erfolgt.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Lyse mit einem Puffer enthaltend Guanidinisothiocyanat, DTT und Natriumcitrat und die zweite Inkubation mit 5 M Natriumjodid durchgeführt wird.

7. Verfahren nach Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Oligonukleotide mit den folgenden Sequenzen verwendet werden:

- 5'-GTT-GGA-GCT-CGT-GGC-GTA-3'
- 5'-GTT-GGA-GCT-TGT-GGC-GTA-3'
- 5'-GTT-GGA-GCT-AGT-GGC-GTA-3'
- 5'-GTT-GGA-GCT-GCT-GGC-GTA-3'
- 5'-GTT-GGA-GCT-GAT-GGC-GTA-3'
- 5'-GTT-GGA-GCT-GTT-GGC-GTA-3'

## Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß

die Oligonukleotide und die nachzuweisenden sequenzveränderten Abschnitte des Ki-ras Gens inkubiert werden, wobei entweder die Oligonukleotide oder die nachzuweisenden sequenzveränderten Abschnitte des Ki-ras Gens markiert sind und der Nachweis des Hybridisierungsergebnisses über die Markierung detektiert wird oder andere an sich bekannte Nachweisverfahren für Duplex-DNS zum Nachweis des Hybridisierungsergebnisses verwendet werden.

## 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Oligonukleotide und/oder die sequenzveränderten Abschnitte des Ki-ras Gens oder hybridisierte DNS sich an einer festen Phase befinden.

#### 10. Verfahren nach Anspruch 9,

dadurch gekennzeichnet, daß

die feste Phase eine Mikrotiterplatte, ein Lichtwellenleiter oder ein Siliciumchip ist.

#### 11. Verfahren nach Anspruch 8,

dadurch gekennzeichnet, daß

die nachzuweisende Ki-ras-Sequenz mit einem Primerpaar, wobei einer der Primer an seiner 5'-Position markiert ist, amplifiziert wird, anschließend an eine feste Phase gekoppelt und in einen Einzelstrang überführt wird, mit den sechs Oligonukleotiden 15-45 Minuten bei einer Temperatur von 38-45 °C inkubiert, mit einer Waschlösung aus SDS und SSC bei 45-55 °C ein bis fünf mal für 5 bis 15 Minuten gewaschen wird.

12. Verfahren nach Anspruch 11,

dadurch gekennzeichnet, daß die Kopplung über eine Streptavidin-Biotin-Brücke erfolgt, die Inkubation 30 Minuten bei Temperatur von 42 °C stattfindet und 3 mal/10min mit einer Lösung 0,03 % SDS und 0.03 % SSC bei 50 °C gewaschen wird.

- 13. Verwendung des Verfahrens nach den Ansprüchen 1 bis 12 zur Früherkennung von Tumoren auf der Basis von klinisch relevanten Veränderungen der DNS-Sequenz des Ki-ras Onkogens in DNS, vorzugsweise zur Früherkennung von Pankreas- und Dickdarmtumoren aus Stuhlproben, ercp-Flüssigkeiten und endoskopisch gewonnenen Darmpolypen.
- 14. Testkit zur Früherkennung von Tumoren auf der Basis von klinisch relevanten Veränderungen der DNS-Sequenz des Ki-ras Onkogens in DNS, vorzugsweise zur Früherkennung von Pankreas- und Dickdarmtumoren aus Stuhlproben umfassend
- DNS-Extraktionssystem enthaltend Lösungen und Puffer gemäß Ansprüchen 3 bis 6,
- Primermixen zur selektiven Amplifikation der zu untersuchenden Ki-ras-Targetsequenz
- Kontrollzellinien-DNS zur Amplifikation von Wildtyp bzw.
   Mutationstyp einer Ki-ras-Zellinie,
- Oligonukeotidsonden gemäß Anspruch 7,
- eine feste Phase gemäß Anspruch 10 samt Reagenzien gemäß Anspruch 11 oder 12.
- 15. Testkit nach Anspruch 14,
  dadurch gekennzeichnet, daß
- die feste Phase eine Streptavidin-beschichtete Mikrotestplatte ist.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

trite onei Application No PCT/DE 97/01894

A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1201/68	<del></del> .	-
	to International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
	S SEARCHED source (classification system followed by classification system followed by classification	ion symbols)	
IPC 6	C120		
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent that a	such documents are included in the fields se	arched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search lerms used	)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	levani passages	Relevant to claim No.
Y	CALDAS ET AL.: "Detection of K-mutations in the stool of patient pancreatic adenocarcinoma and particular ductal hyperplasia" CANCER RESEARCH, vol. 54, July 1994, pages 3568-3573, XP002050203 cited in the application see the whole document	ts with	1-15
Y	EP 0 535 376 A (IMMUNOBION LTD) 1993 see the whole document	7 April	1-15
Y	WO 95 34569 A (INVITEK GMBH ;HILL TIMO (DE); BENDZKO PETER (DE); PI 21 December 1995 see the whole document		1-15
χ Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special co	stagones of cited documents :		
consider con	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is crited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	<ul> <li>To later document published after the interpretation or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention.</li> <li>document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or moments, such combined with one or moments, such combination being obvious the st.</li> </ul>	the application but eony underlying the latimed invention to considered to coursel is taken alona claimed invention ventive stey when the pre other such docu-
latert	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"&" document member of the same patent	<del></del>
	actual completion of the international search  5 December 1997	Date of mailing of the infernational sea 14/01/1998	arch report
	mailing address of the ISA		
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 MV Rignelly Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Molina Galan, E	M.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT Inter. Mel Application No.

PCT/DE 97/01894

C.(Cominuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to daim No.
alegory Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Helevant to daim No.
WILDE ET AL.: "Removal of inhibitory substances from human fecal specimens fo detection of group A rotaviruses by reverse transvriptase and PCR" JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY, vol. 28, 1990, WASHINGTON, US, pages 1300-1307, XP000406095 see the whole document	1-15
A SIDRANSKI ET AL.: "Identification of ra oncogene mutations in the stool of patients with curable colorectal tumors" SCIENCE, vol. 256, April 1992, LANCASTER, PA US, pages 102-105, XP000605488 cited in the application	
WO 93 20235 A (UNIV JOHNS HOPKINS MED) 1 October 1993	4
A US 4 902 783 A (GODA HIDEO ET AL) 20 February 1990	
P,Y  DE 195 30 132 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT 20 February 1997 see the whole document	) 1-15
	<b>.</b>

1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT Inter. Shall Application No.

information on patent family members

Inter. anal Application No PCT/DE 97/01894

Patent document cited in search report	Publication date	Palent family member(s)	Publication date
EP 0535376 A	07-04-93	JP 5060761 A AU 2121492 A CA 2077157 A	12-03-93 04-03-93 01-03-93
WO 9534569 A	21-12-95	DE 4422040 A DE 4422044 A DE 4447015 A EP 0765335 A	21-12-95 21-12-95 04-07-96 02-04-97
WO 9320235 A	14-10-93	CA 2132874 A EP 0672181 A JP 8504081 T	14-10-93 20-09-95 07-05-96
US 4902783 A	20-02-90	JP 2118911 C JP 7089951 B JP 63000297 A CA 1276899 A FR 2600341 A	06-12-96 04-10-95 05-01-88 27-11-90 24-12-87
DE 19530132 A	20-02-97	AU 6821696 A WO 9707239 A	12-03-97 27-02-97

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr nales Aktenzeichen
PCT/DE 97/01894

A. KLASS IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12Q1/68	<b></b>	•
Nach der In	sternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klat	sidikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE	•	
Recherchie	rter Mindestprufstoff (Klassitikationssystem und Klassifikationssymbo	ie)	
IPK 6	C12Q .		
Recherchie	rte aber micht zum Mindestprüfstott gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegrate)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anapruch Nr.
Y	CALDAS ET AL.: "Detection of K-r	as	1-15
	mutations in the stool of patient pancreatic adenocarcinoma and par ductal hyperplasia"		
	CANCER RESEARCH, Bd. 54, Juli 1994,		
	Seiten 3568-3573, XP002050203		
	in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument 		
Y	EP 0 535 376 A (IMMUNOBION LTD) 7 1993	/.April	1-15
	siehe das ganze Dokument 		
Y	WO 95 34569 A (INVITEK GMBH ;HILL TIMO (DE); BENDZKO PETER (DE); PE 21.Dezember 1995		1-15
	siehe das ganze Dokument		
		-/	
	tere Veröffentlichungen sind dAr Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentiamilie	
"A" Veröffe aber r "E" älteres	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : intlichung, die den eligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	"T" Spätere Veröffertlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidien, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist	t worden ist und mit der r zum. Verständnis des der
"L" Veröffe scheir ander	idedatum veröffentlicht worden ist nttlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genennten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann allein aufgrund dieser Veröffentli erfinderischer Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedei	chung nicht als neu oder auf ichtet werden utung; die beanspruchte Erlindung
"O" Veröffe eine E "P" Veröffe	stührt) antiichung, die eich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Aussteläung oder andere Maßnahmen bezieht antichung, die vor dem Internationaten Anmeldedatum, aber nach	kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselber	einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist
	beanspruchten Prioritätedatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	
1	5.Dezember 1997	14/01/1998	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevolmächtigter Bedienstater	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijawijk Tel (23170) 249 2500 Tu 21 551 200 ti		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Molina Galan, E	

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

- 1

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern sales Aktenzeichen
PCT/DE 97/01894

		DE 97/01894
·	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WILDE ET AL.: "Removal of inhibitory substances from human fecal specimens for detection of group A rotaviruses by reverse transvriptase and PCR" JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY, Bd. 28, 1990, WASHINGTON, US, Seiten 1300-1307, XP000406095 siehe das ganze Dokument	1-15
A	SIDRANSKI ET AL.: "Identification of ras oncogene mutations in the stool of patients with curable colorectal tumors" SCIENCE, Bd. 256, April 1992, LANCASTER, PA US, Seiten 102-105, XP000605488 in der Anmeldung erwähnt	
A	WO 93 20235 A (UNIV JOHNS HOPKINS MED) 14.Oktober 1993	
A	US 4 902 783 A (GODA HIDEO ET AL) 20.Februar 1990	
P,Y	DE 195 30 132 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT) 20.Februar 1997 siehe das ganze Dokument	1-15
	, <u></u>	

1

Formblett PCT/ISA/210 (Foresetzung von Blett 2) (Juli 1992)

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

1

Inter nates Aktenzeichen
PCT/DE 97/01894

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentlamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0535376 A	07-04-93	JP 5060761 A AU 2121492 A CA 2077157 A	12-03-93 04-03-93 01-03-93
WO 9534569 A	21-12-95	DE 4422040 A DE 4422044 A DE 4447015 A EP 0765335 A	21-12-95 21-12-95 04-07-96 02-04-97
WO 9320235 A	14-10-93	CA 2132874 A EP 0672181 A JP 8504081 T	14-10-93 20-09-95 07-05-96
US 4902783 A	20-02-90	JP 2118911 C JP 7089951 B JP 63000297 A CA 1276899 A FR 2600341 A	06-12-96 04-10-95 05-01-88 27-11-90 24-12-87
DE 19530132 A	20-02-97	AU 6821696 A WO 9707239 A	12-03-97 27-02-97